

06-141876 (11)Publication number: (43)Date of publication of application: 24.05.1994

C12P 17/10 //(C12P 17/10 1.02 (51)Int.Cl. C12R (C12P 17/10) 1:15 C12R (C12P 17/10) C12R 1:01 (C12P 17/10 C12R (C12P 17/10 C12R 1:07 (C12P 17/10 1:185 C12R (C12P 17/10 1:13 C12R (C12P 17/10) 1:66 C12R (C12P 17/10) 1:645 C12R (C12P 17/10 1:85 C12R (C12P 17/10 C12R 1:72) C12R (C12P 17/10 C12R 1:32 (C12P 17/10 C12R 1:63 (C12P 17/10 1:365 C12R KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(71)Applicant MOCHIDA KENICHI

(21)Application number: 04-299780 **ГИЈІМОТО ТОМОКО** (72)Inventor 10.11.1992 (22)Date of filing:

(54) PRODUCTION OF OPTICALLY ACTIVE N-BENZYL-3-PYRROLIDINOL

PURPOSE: To provide method for producing optically active N-benzyl-3- pyrrolidinol which is an important intermediate for

optically active compounds useful as a medicine.

CONSTITUTION: This method for producing optically active N-benzyl-3- pyrrolidinol is characterized by stereoselectively CONSTITUTION: This method for producing opucally active in-penzyi-3- pyrrolidinol is characterized by stereoselectively reducing N-benzyl-3- pyrrolidinone in the presence of an enzymic source having the activity of stereoselectively reducing the compound.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Number of appeal against examiners decision of rejection] [Date of registration]

(Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2000 Japan Patent Office

PRODUCTION OF OPTICALLY ACTIVE N-BENZYL-3-PYRROLIDINOL

Patent Number:

JP6141876

Publication date:

1994-05-24

Inventor(s):

MOCHIDA KENICHI; others: 01

Applicant(s):

KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

Requested Patent:

Application Number: JP19920299780 19921110

Priority Number(s):

IPC Classification: C12P17/10

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To provide method for producing optically active N-benzyl-3- pyrrolidinol which is an important intermediate for optically active compounds useful as a medicine. CONSTITUTION: This method for producing optically active N-benzyl-3- pyrrolidinol is characterized by stereoselectively reducing N-benzyl-3- pyrrolidinone in the presence of an enzymic source having the activity of stereoselectively reducing the compound.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19) 日本国特計庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-141876

(43)公開日 平成6年(1994)5月24日

(51)Int.Cl.5

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 1 2 P 17/10

C 8931-4B

庁内整理番号

(C12P 17/10

C 1 2 R 1:02)

(C 1 2 P 17/10

C12R 1:15)

審査請求 未請求 請求項の数2(全 6 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

特願平4-299780

(71)出願人 000001029

協和醱酵工業株式会社

(22)出願日

平成4年(1992)11月10日

東京都千代田区大手町1丁目6番1号

(72)発明者 持田 顕一

神奈川県平塚市真田325-5

(72) 発明者 藤元 友子

東京都町田市中町3-9-10

(54)【発明の名称】 光学活性なN-ベンジルー3-ピロリジノールの製造法

(57)【要約】

【目的】 医薬品として有用な光学活性化合物の重要中 間体である光学活性なN‐ベンジル‐3‐ピロリジノー ルの製造法を提供する。

【構成】 N-ベンジル-3-ピロリジノンを該化合物 を宣体選択的に還元する活性を有する酵素源の存在下 立体選択的に還元することを特徴とする光学活性なN-ヘンジル 3 ビロサシブールの製造法。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 Nーペンジルー3ーピロリジノンを該化 合物を立体選択的に還元する活性を有する酵素源の存在 下、立体選択的に還元することを特徴とする光学活性な Nーペンジル・3 - ピロリジアールの製造法。

【請求項2】 酵素源がアセトバクター属、コリネバク テリウム属。グルコノバクター属、シュートモナス属、 バチラス属。エンェリヒア属、ブレビバクテリウム属、 アスペルギルス属、シエラビア属、サッカロマイコプシ ス属。サッカロマイセス属。パチソシン属。ロドトルラ 属、キャンディダ属、マイコバクテリウム属、ロドコッ カス属、アクチノブレインズ属。アミコラタ属、中タサ トスポリア属、シトロバクター属、アミコラトプシス 属、ビブリオ属、フェロマイセス属、ノカルディオプシ ス属に属し、Nトペンジル・3-ピロリジノンを立体選 択的に還元する活性を有する微生物の菌体、培養物また はそれらの処理物である請求項1記載の製造法。

【発明の詳細な説明】

(0001)

【産業上の利用分野】本発明は β ラヤダム系抗生物 20 資やジビドロビリジン系化合物など医薬品として有用な 光学活性化合物の重要中間体である光学活性なNーベン ジル・3 一ピロリジノールの製造法に関する。

(0002]

【従来の技術】従来、光学活性な3.ピロリジノール誘 導体の製造法としては、大別して(1)キラルな化合物 を出発物質として合成する方法および(2)プロキラル な化合物を出発物質として、不斉合成あるいは分割によ って光学活性体を合成する方法の2つの方法が知られて いる。

【0003】(1)に関しては、ヒドロキンプロリンよ り合成する方法(特開昭60-23328号公報) - D = リンゴ 酸から合成する方法〔ヘテロサイクルス(Heterocycle) 5)、24、13月(1986)) グルタミン酸から合成する方法 【シンセティック・コミュニケーションズ (Synth: Comm m y, 15, 1817 1980) こ アコバラギン酸から合成する 方法 (イチロサイクルズ(Heterocycles), 🛂, 1331(198 |前に、されダージがら会成する方法では、チェントすご ・ザ・ケミカル・ソサエティー・オフ・ジャハン(Bull T. Chem. Sco. Jpn.), <u>51</u>, 3.9(1978)上などか組みれ ている。

【りりり4】(2)に関しては、4ーヒトロキシー2ー | ビロリトンから合成する方法(特開平1/207266号公| 報)、アミノブタノール誘導体から合成する方法(特開 平3-176462号公報)。 4 ハロー3 ヒトロキシブタン ニトリルのスルボン酸エスモルから合成する方法(特開 平3 176463号公報) などが知られている。

(0005)

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、光学 活性なN・ペンジル・3.ピロリジュールの新規な製造「50」きる。窒素源としては「アンモニア、硫酸アンモニウ

法を提供することにある。

(00061

【課題を解決するための手段】本発明によれば、Nーベ ンジルー3-ピロリジノンを該化合物を立体選択的に還 元する活性を有する酵素源の存在下、立体選択的に還元 することを特徴とする光学活性なN-ベンジル-3-ピ ロリジノールの製造法を提供することができる。以下、 本発明を詳細に説明する。本発明の還元反応に用いられ る酵素源としては、N-ベンジル-3-ピロリジノンを 立体選択的に還元する活性を有する微生物の菌体、培養 物またはそれらの処理物であればいずれでも用いること ができる。

【0007】このような活性を有する微生物としては、 例えば、アセトバクター(Acetobacter)属、コリネバク テリウム(Corynebacterium)属、クルコノバクター(Gluc onobacter)属、シュードモナス (Pseudomonas)属、バチ ラス(Bacillus)属、エシェリヒア(Escherichia)属、ブ レビバクテリウム(Brevibacterium)属。アスペルギルス (Aspergi Elus)属、シエラビア (Thielavia)属 サッカロ マイコプシス(Saccharomycopsis)属。サッカロマイセス (Saccharomyces)属、バチソレン (Pachysolen)属 ロド トルラ(Rhodotorula)属。キャンディダ(Candida)属、マ イコバクテリウム(Mycobacterium)属、ロトコッカス(Rh odococcus)属。アクチノプレインズ(Actinoplanes)属、 アミコラタ(Amydolata)属、キタサトスポリア(Kitasato sporia)属、シトロパクター(Citrobacter)属、アミコラ トプシス (Amycolatopsis)属 ピブリオ(Vibrio)属、フ ェロマイセス(Fellomyces)属 ノカルディオプシス(Noc ardiopsis)属などに属する微生物があげられる。このよ うな微生物は一般に、入手または購入が容易である保存 株から得ることができる。また、自然界から分離するこ ともできる。なお、これらの微生物に変異を生じさせて 生産性の高い菌株を得ることもてきる。

【0008】前記微生物の培養により得られる菌体の処 理物としては、菌体の乾燥物 界面活性剤または有機溶 剤添加物 海菌酵素処理物。固定化菌体あるいは菌体が らの抽出酵素標品などがあげられる。また、培養物の処 理物としては、培養物の濃縮物、乾燥物、界面活性剤ま たは有機溶剤添加物。溶菌酵素処理物などがあげられ る。さらに、培養菌体、培養物より酵素を精製し、これ を使用してもよい。

【0009】本発明に用いる微生物の培養は、通常、振 湿培養あるいは通気撹絆深部培養などの好気的条件下で 行う。培地としては、使用菌株が資化し得る炭素源、窒 素源、無機塩および微量有機栄養源を程良く含有するも のならば、合成培地または天然培地いずれも用いること ができる。

【0010】炭素源としては、グルコース、マルトー スーテンプン加木分解物、搪蜜などの炭水化物が使用で

ム、塩化アンモニウムなどの各種の無機および有機のアンモニウム塩類 または、肉エキス、酵母エキス、麦芽エキス、ペプトン、ボリペプトン、コーンスティーブリカー、カゼイン加水分解物などの窒素含有有機物などが使用できる。

3

【0011】無機塩としては、硫酸マグネシウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガン、塩化亜鉛、塩化カリウム、塩化コバルトなどが使用できる。他に微量元素としてモリブデン、タングステン、ストロンチウムなどの塩類を加えてもよい。培養温度は20~37℃、培養pHは6~9 10で、1~14日間培養する。

【0012】本発明の基質となるNーペンジルー3ーピロリジノンは特開昭54-16466号公報に記載の方法に進して合成することができる。本発明のNーペンジル・3ーピロリジノンの立体選択的な遺元は、水性媒体中、前記微生物の菌体、培養物もしくはそれらの処理物とNーペンジルー3ーピロリジノンとを混合し、攪拌または振盪することにより行われる。

【0013】水性媒体としては、水または水とエタノール、アセトン・ジオキサン、デトラヒドロフラン、ジス 20 チルボルムアミトなどの混合語媒が用いられる。基質であるNーペンジルー3ーピロリジノンは、反応液に対して0.1~50重量%用いられ、微生物菌体処理物等は基質に対して1~500重量%用いられる。このとき、基質であるNーペンジルー3ーピロリジノンの分散性を向上させるためにノニオン(日本油脂製)、スパン(関東化学社製)、トリトン(半井化学社製)などの界面活性剤を添加することもできる。さらに、反応液のpHを一定に保つために、燐酸ナトリウム、燐酸カリウムなどの無機酸塩の緩衝液または酢酸ナトリウム、クエン酸ナの無機酸塩の緩衝液または酢酸ナトリウムなどの生きる。また必要に応じて、水酸化ナトリウムなどの塩基を添加することもできる。

【0014】反応は温度0~70℃、好ましくは20~50℃、pH4~9の条件で行われる。反応時間は用いる基質債度、微生物菌体量、反応温度などによって異なるが、通常1~100時間で終了する。反応液から目的物を単離精製するには、微生物菌体などを除去した後海媒抽出。洗浄、濃縮、シリカゲルカラムクロマトグラフィーなどによって行うことができる。

【0.0.1.5】 このようにして得られるN ペンジルー3

ーピロリジノールは、(5 R、6 S) - 2 - 〔(S) - 1 - (アセトイミドイル)ピロリジン-3 - イルチナ〕 - 6 - 〔(R) - 1 - ヒドロキシエチル〕カルバベンー 2 - エム - 3 - カルボン酸(特開昭60-19764号公報)などのβ - ラウタム系抗生物質や、(3 S) - 1 - ベンジルー3 - ピロリジニルメチル(4 S) - 2、6 - ジメチルー4 - (m - ニトロフェニル) - 1、4 - ジヒドロピリジン - 3、5 - ジカルボキシレート〔化合物(I);ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(J. Med. Chom.),29,2504(1986)〕などのジヒトロピリジン系化合物の合成中間体として有用である。例えば、化合物(I)は、光学活性な N - ベンジルー3 - ピロリジノールからジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー、29、2504(1986)に記載の方法に従い製造することができる。

【0016】以下の実施例により本発明の態様を説明する。

[0017]

【実施例】

実施例1

ペプトン2%、肉エキス0.7%、酵母エキス0.5%。食塩0.3%(pH7.2)の組成から成る培地30mlを300ml容量の三角プラスコに入れ、滅菌後、第1表に示す菌株を各々植菌し、28℃で24時間振盪培養を行った。培養終了後、培養物を遠心分離(10,000rpm,5分間)し、菌体を集め生理食塩水で洗浄した。この菌体をトリトンX100を0.5%含む0.1Mリン酸緩衝液(pH7)3mlに懸濁し、Nーペンジルー3ーピロリジノン12mgを含む0.06mlのエタノールを加え、30℃にて24時間振盪した。反応終了後、反応液を酢酸エチルで抽出し、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)にで生成したNーペンジルー3ーピロリジノールの転換率、光学純度を測定した。HPLCの条件は以下の通りである。

【0018】HPLC カラム キラルセルOD(ダイセル社製) 特出溶媒 ヘキサン:イソプロバノール: ジエチルアミン=95:5:0:1、流速 1ml/ 分、検出 UV254am吸収

結果を第1表に示す。

(0019)

【表1]

第 1 表

菌株名	光学純度(%ee) (立体配置)	転換率(%)	
Acetobacter aceti IPO 3288	4.7(S)	54. 2	
Corynebacterium liquefaciens ATCC 14929	100 (S)	100	
Gluconobacter nonoxygluconicus IFO 3275	55. 7(S)	55. 5	
Pseudomonas putida ATCC 795	10.7(S)	64.3	
Pseudomonas gladioli ATCC 19302	66. 2(S)	63. 9	
Bacillus sp. ATCC 21615	74. 4(S)	100	
Bscherichia coli ATCC33525	31.4(\$)	77.2	
Corynebacterium glutamicum ATCC 13032	61.7(8)	100	
Brevibacterium sp. ATCC 14902	100 (S)	80. 0	

【0020】実施例2

麦芽エキス2%。グルコース2%。ペプトン0.1% (pH6)の組成から成る培地30mlを300ml容 量の三角プラスコに入れ、滅菌後、第2表に示す菌株を 各々植菌し、28℃で4日間振盪培養を行った。培養終 了後、培養物を遠心分離(10,000rpm,5分間)し、菌体 を集め生理食塩水で洗浄した。この菌体をトリトンX1 00を0.5%含む0.1Mリン酸緩衝液(pH7)3m 1に懸濁し Nーペンジルー3ーピロリジノン12mg*

5

*を含む0.06mlのエタノールを加え、30℃にて2

20 4時間振盪した。反応終了後、反応液を酢酸エチルで抽 出し、HPLCにて生成したハーペンジルー3ーピロリ ジノールの転換率、光学純度を測定した。なお、HPL Cの条件は実施例1と同様である。結果を第2表に示 す.,

[0021] 【表2】

第 2 表

南株名	光学純度(%ee) (立体配置)	転換率(%)
Aspergillus sydowi IFO 4284 Thielavia terrestris ATCC 24302	98 (R) 49.0(S)	37. 2 41. 2

【00000】海施例3

ペプトン2%、肉エキス0.7%、酵母エキス0.5%。 度塩U.3%(ph/.2)の組成から成る培地さりnrr を3.0.0m!容量の三角フラブコに入れ、滅菌後 Acet <u>obacter</u> <u>aceti</u> IFO 3288 を植菌し、2.8℃で2.4時間 振盪培養を行った。培養終了後 培養物を遠心分離(1) 0,000rpm, 5 分間) し、菌体を集め生理食塩水で洗浄し た。この菌体をトリトンX 100をC .5%含むO.1M リン酸緩衝液(p E 7)3mlに懸傷し、Nーペンジル -3-ピロリジノン12mgを含む0.06m1のエタ ノールと2.7 mgのグルコースを加え 3.0 ℃にて2.4 時間振盪した。反応終了後、反応液を酢酸エチルで抽出 し、HPLCにて生成したNーペンシルー3-ピロリシー50 -3-ピロリシノン L 2 m g を含む 0.06 m L のエタ

ルの転換器 光学純度を測定したところ 転換率下 95%。光学純度60%eeで(E) 異性体を得た。な 40 お HPLCの条件は実施例上と同様である。

【0023】実施例4

グルコース1%、ペプトン0.5% 酵母エキス0.3 % 麦芽エキスO.3%(pH6)の組成から成る培地 30m1を300m1容量の三角プラスコに入れ、滅菌 後、第3表に示す菌株を各々植菌し、28℃で24時間 振盪培養を行った。培養終了後、培養物を遠心分離(1 0,000rpm,5分間) し、菌体を集め生理食塩水で洗浄し た。この菌体をトリトンX 100を0.5%含む0.1M リン酸緩衝液(pH7)3mlに懸濁し Nェペンジル

※ グルコース 1%、ペプトン 2%、肉エキス 0.7%、酵

母エキス0.5%、食塩0.3% (pH7.2)の組成か

入れ、滅菌後、第4表に示す菌株を各々植菌し、28 C

で2日間振盪培養を行った。培養終了後、培養物を遠心

分離(10,000rpm,5分間)し、菌体を集め生理食塩水で

洗浄した。この菌体をトリトンX100を0.5%含む

り、1 Mリン酸緩衝液(pH7)3 m 1 に懸濁し、N=

ベンジルー3-ピロリジノン12mgを含む0.06m

上のエタノールを加え、30℃にて24時間振盪した。

反応終了後、反応液を酢酸エチルで抽出し、HPLCに

て生成したNーペンジルー3ーピロリジノールの転換

例1と同様である。結果を第4表に示す。

ノールを加え、30℃にて24時間振盪した。反応終了 後、反応液を酢酸エチルで抽出し、HPLCにて生成し たN-ベンジル-3-ピロリジノールの転換率、光学純 度を測定した。なお、HPLCの条件は実施例1と同様*

*である。結果を第3表に示す。 [0024] 【表3】

第 3 表

菌株名	光学純度(%ee) (立体配置)	転換率(%)
Saccharomycopsis lipolytica IFO 0746	54.7(S)	100
Saccharomyces kloeckerianus IFO 0016	17.4(8)	86. 3
Pachysolen tannophilus IFO 1007	0.9(R)	52. 6
Rhodotorula rubra ATCC 20258	73.5(\$)	100
Candida oleophila ATCC 20177	100 (S)	100

【0025】実施例5

ダイスドポテト30%、グルコース2%(pH6)の組 暖から成る培地30mlを300ml容量の三角フラス−20−ら成る培地30mlを300ml容量の三角フラスコに コに入れ、波菌後、Aspergillus sydow/i IFO 4284 を植 菌し。28℃で8日間振盪培養を行った。培養終了後、 培養物を遠心分離(10,000rpm,5分間)し、菌体を集め 生理食塩水で洗浄した。この菌体をトリトンX100を 0.5%含む0.1Mリン酸緩衝液(pH7)3mlに懸 濁し、N‐ベンジル・3‐ピロリジノン12mgを含む 0.06 m 1 のエタノールを加え、30℃にて24時間 振盪した。反応終了後、反応液を酢酸エチルで抽出し、 HPLCにて生成したN-ベンジルー3-ピロリジノー ルの転換率、光学純度を測定したところ、転換率>95 30 率、光学純度を測定した。なお、HPLCの条件は実施 %、光学純度>95%ccで(R)異性体を得た。な お HPLCの条件は実施例1と同様である。

【0026】実施例6

[0027]

【表4】

Ж

第 4 表

菌株名	光学純度(%ee) (立体配置)	転換率(%)
Mycobacterium smegmatis ATCC 10143	64. 2(S)	100
Rhodococcus rhodochrous ATCC 21198	100 (S)	93. 4
Rhodococcus rhodochrous ATCC 21199	100 (S)	100
Actinoplanes deccanensis ATCC 21983	46. 3(S)	55. 5

[0028]

【発明の効果】本発明によれば、βーラクタム系抗生物 質やジヒドロビリジン系化合物など医薬品として有用な

先学活性化合物の重要中間体である光学活性なNーペン シルー3ーヒロリシノールを高収率で製造することかで きる。

フロントページの続き

(51) Int .Cl .5		識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
(C 1 2 P	17 <i>'</i> 10				
C 1 2 R	1:01)				
(C 1 2 P	17 ′10				
C 1 2 R	1:38)				
(C12P	17/10				
C 1 2 R	1:07)				
(C 1 2 P	17 ′10				
C 1 2 R	1:185)				
(C 1 2 P	17 ′10				
C 1 2 R	1:13)				
(C 1 2 P	17 <i>′</i> 10				
C 1 2 R	1:66)				
(C 1 2 P	17 <i>′</i> 10				
C 1 2 R	1:645)				
(C 1 2 P	17 <i>′</i> 10				
C 1 2 R	1.85)				
(C 1 2 P	17/10				
C12R	1 72)				
(C12P	17 '10				
C 1 2 R	1.32)				
(C 1 2 P	17 ′ 1 0				
C 1 2 R	1:63)				
(C 1 2 P	17/10				
C 1 2 R	1:365)				